(19)

JAPANESE PATENT OFFICE

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 09083016 A

(43) Date of publication of application: 28.03.97

(51) Int. CI

H01L 33/00 H01L 21/205 H01S 3/18

(21) Application number: 07237501

(22) Date of filing: 18.09.95

(71) Applicant:

NICHIA CHEM IND LTD

(72) Inventor:

NAGAHAMA SHINICHI IWASA SHIGETO NAKAMURA SHUJI

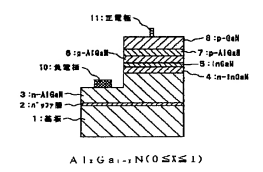
(54) METHOD FOR GROWING NITRIDE SEMICONDUCTOR

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To enhance the crystallinity of nitride semiconductor by growing a layer of Al-Ga-N having inclining composition where the composition of Al decreases gradually on an SiC substrate and then growing an In-Al-Ga-N based nitride semiconductor thereon.

SOLUTION: AIN 2 is deposited on one side of a 6H-SiC substrate and an $Al_xGa_{1-x}N$ (02X21) layer 3 is formed thereon while inclining the composition such that X decreased sequentially. A nitride semiconductor represented by a formula $ln_aAl_bGa_{1-a-b}N$ (02a, 02b, a+b2 1), more sepecifically, a nitride semiconductor comprising an n-type $ln_{0.05}Ga_{0.95}N$ layer 4 and an $ln_{0.2}Ga_{0.8}N$ layer 5 is the formed. Subsequently, an Mg doped p-type $Al_{0.15}Ga_{0.85}N$ layer 6, an Mg doped p-type $Al_{0.3}Ga_{0.7}N$ layer 7, and an Mg doped p-type $Al_{0.3}Ga_{0.7}N$ layer 7, and an Mg doped p-type $Al_{0.3}Ga_{0.7}N$ layer 8 are formed thereon. Finally, etching is performed until the inclining composition n-AlGaN layer 3 is exposed and provided with negative and positive electrodes 10, 11.

COPYRIGHT: (C)1997,JPO



Ī

in. Ai. Ga:-.-. N (0≤a, 0≤b, a+b≤1)

П

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-83016

(43)公開日 平成9年(1997)3月28日

(51) Int.Cl.		識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
H01L	33/00			H01L	33/00	С	
	21/205				21/205		
H01S	3/18			H01S	3/18		

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 5 頁

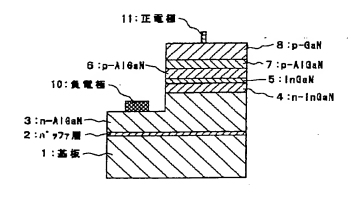
		一番 登荫 又	未請求 請求項の数3 UL (全 5 貝)			
(21)出顯番号	特顧平7-237501	(71)出顧人	000226057			
			日亜化学工業株式会社			
(22)出顧日	平成7年(1995)9月18日	德島県阿南市上中町岡491番地100				
		(72)発明者	長濱 慎一			
		•	徳島果阿南市上中町岡491番地100 日亜化			
			学工 業株式会社内			
		(72) 発明者	岩佐 成人			
			徳島県阿南市上中町岡491番地100 日亜化			
			学工業株式会社内			
		(72)発明者	中村 修二			
			徳島県阿南市上中町岡491番地100 日亜化			
			学工業株式会社内			
		1				

(54) 【発明の名称】 室化物半導体の成長方法

(57)【要約】

【目的】・基板の上に成長させる窒化物半導体の結晶性 を向上させ、信頼性に優れたLED、LD等を実現す る。

【構成】 気相成長法により、 $In_aAl_bGa_{1-a-b}N$ ($0 \le a$ 、 $0 \le b$ 、 $a+b \le 1$) で示される窒化物半導体を基板上にエピタキシャル成長させる方法において、基板にSiCを使用し、そのSiC基板の上にX値が順次小さくなるように組成傾斜した $Al_xGa_{1-x}N$ ($0 \le X \le 1$) 層を成長させ、その $Al_xGa_{1-x}N$ 層の上に窒化物半導体を成長させることにより、窒化物半導体の格子不整合による歪みを緩和して結晶性を飛躍的に向上させる。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 気相成長法により、InaAlsGa 1-a-bN (0≦a、0≦b、a+b≦1) で示される窒化物 半導体を基板上にエピタキシャル成長させる方法におい て、基板にSiCを使用し、そのSiC基板の上にX値 が順次小さくなるように組成傾斜したAlxGal-xN (0≦X≦1) 層を成長させ、そのAlxGa1-xN層の 上に前記蜜化物半導体を成長させることを特徴とする窒 化物半導体の成長方法。

【請求項2】 前記AlxGaュ-xN層と基板との間にA 1N層を成長させることを特徴とする請求項1に記載の 窒化物半導体の成長方法。

【請求項3】 前記AlxGa1-xN層は、X値が互いに 異なる層が積層された多層膜よりなることを特徴とする 請求項1または請求項2に記載の窒化物半導体の成長方 法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は気相成長法により窒化物 半導体 I naA lbG a 1-a-bN (0≦a、0≦b、a+b≦ 1) の結晶を基板上に成長させる方法に関する。

[0002]

【従来の技術】窒化物半導体は有機金属気相成長法(M OVPE)、分子線気相成長法(MBE)、ハライド気 相成長法(HDVPE)等の気相成長法により基板上に エピタキシャル成長される。一般に化合物半導体をエピ タキシャル成長させるには、化合物半導体と格子定数が 一致した基板を用いると結晶性の良いものが得られるこ とが常識であるが、窒化物半導体には格子整合する基板 がないため、現在格子定数で13%もの差があるサファ イア基板の上に成長されるのが常であった。

【0003】サファイア基板の場合、窒化物半導体を成 長させる前にまずサファイア基板上にA1N、GaNよ りなるバッファ層を成長させ、そのバッファ層の上に窒 化物半導体を成長することが知られている。例えば特公 昭59-48794号、特公平4-15200号公報に はAINをバッファ層とする方法が記載され、また特開 昭60-173829号、平4-297023号公報に はGaNをバッファ層とする方法が記載されている。そ の中でも特開平4-297023号による方法は現在実 用化されている窒化物半導体LEDの基幹技術の一つと なっている。

【0004】その他窒化物半導体を成長させる基板には ZnS (特開平4-68579)、MnO (特開平4-209577)、ZnO(特開平4-236477)、 SiC(特開平4-223330)等数々提案されてお り、特に特開平4-223330号公報にはSiC基板 表面にSiCパッファ層を形成し、このパッファ層の上 に窒化物半導体を成長させる技術が示されている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】現在、サファイア基板 の上に成長された窒化物半導体で、青色LED、青緑色 LED等が実用化されているが、将来、さらに高輝度で 信頼性に優れたLED、またLDのような高度な発光デ バイス等を実現するためには、窒化物半導体の結晶性を さらに向上させる必要がある。従って本発明はこのよう な事情を鑑みて成されたもので、その目的とするところ

は基板の上に成長させる窒化物半導体の結晶性を向上さ せ、信頼性に優れたLED、LD等を実現することにあ 10 る。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明の窒化物半導体の 成長方法は、気相成長法によりInaAlbGa1-a-bN (0≦a、0≦b、a+b≦1)で示される窒化物半導体を 基板上にエピタキシャル成長させる方法において、基板 にSiCを使用し、そのSiC基板の上にX値が順次小 さくなるように組成傾斜したAlxGa1-xN(0≦X≦ 1) 層を成長させ、そのAlxGa1-xN層の上に前記室 化物半導体を成長させることを特徴とする。

【0007】本発明の成長方法において、気相成長法に は先にも述べたように、例えばMOVPE法、MBE 法、HDVPE法等が採用できるが、好ましくはMOV PE法で成長させることにより結晶性の良い半導体層が 得られる。

【0008】また基板のSiCは単結晶のSiC基板を 利用する。SiCには4H、6H、3C等数々の結晶構 造があるが特に限定するものではない。好ましくは6H -SiCの (0001) 面、3C-SiCの (111) 面の上に成長させることにより結晶性の良い窒化物半導 体が得られる。

【0009】組成傾斜したAlxGa1-xN層とはAl混 晶比がSiC基板より離れるに従って少なくなるように 構成したAlxGa1-xN層であり、このAlxGa1-xN **届は単一層で組成傾斜するように構成しても良いし、ま** た後に述べるように複数のA1xGa1-xN層を積層した 多層膜で構成して、各層の構成をSiCより離れるに従 ってAI混晶比を少なくしたA1xGa1-xNとしても良

【0010】AlxGai-xN層は5nm~5μmの膜厚 で成長することが望ましく、さらに好ましくは5nm~ 3μmに調整する。5nmよりも薄いと組成傾斜した層 が形成しにくく、また2μmよりも厚いとAlxGai-x N層自身にクラックが入りやすくなるからである。また 組成傾斜させたAlxGa1-xN層の最表面はGaNとす ることがさらに望ましい。GaNとすると、その上に成 長する窒化物半導体層の結晶性が特に良くなる。

【0011】次に本発明の成長方法は前記AlxGa1-x N層と基板との間にAIN層を成長させることを特徴と する。このAIN層を成長させることにより、その上の 50 AlxGai-xN層の結晶性がさらに良くなる。従ってA

40

 $1 \times G a_{1-x} N$ 層の上に成長する窒化物半導体層の結晶性も良くなる。A 1 N層の膜厚は $1 n m \sim 0$. $1 \mu m$ の膜厚で形成することが望ましい。 $0.1 \mu m$ よりも厚いとA 1 N層自身にクラックが入りやすくなるので、その上に結晶性の良い $A 1 \times G a_{1-x} N$ 層が成長しにくい。A 1 N層の成長条件は通常の気相成長法の条件で成長できる。例えばMOVPE法であれば、 $400 \sim 1200 \sim$

【0012】次に $A1_xGa_{1-x}N$ 層はX値が互いに異なる層が積層された多層膜よりなることを特徴とする。つまりSiC基板側にA1混晶比が大きいA1GaN層を形成し、その上にA1混晶比が小さいA1GaN 層を形成し、次第にA1組成比の小さいA1Ga 層を積層した多層膜とする。多層膜は何層積層しても特に問題はないが、前記のようにA1GaN 層の総膜厚は $5nm\sim5\mu$ mの範囲に調整することが望ましい。

[0013]

【作用】SiC基板上に組成傾斜したA1GaN層を形成すると、そのA1GaN層が基板との格子不整合に起因する転位、歪み等を減少させることができる。これはA1混晶比の多いA1GaN層がSiCの格子定数に近いからであると推察できる。従って、組成傾斜したA1GaN層を成長させる前にA1N層を一番先に成長させると、A1GaNの結晶性が良くなる。しかも順にA1混晶比を減少させることにより、最初に形成したA1混晶比の大きいA1GaN層の格子欠陥が次第に緩和されて、結晶性の良いA1GaN層が次第に成長されるのである。結晶性のよいA1GaN層が次第に成長させる窒化物半導体は先に形成したA1GaN層が格子整合基板となるので、窒化物半導体の結晶性が飛躍的に向上する。

[0014]

【実施例】以下、MOVPE法による本発明の成長方法 について述べる。

【0015】1050℃に加熱された6H-SiC基板の(0001)面に、水素ガスをキャリアガスとして、TMA(トリメチルアルミニウム)とアンモニアガスを供給し、A1Nよりなる薄膜を50nmの膜厚で成長させる。このA1N薄膜は400℃~1200℃の範囲で成長可能であり、前記のようにおよそ900℃以下で成長させるとアモルファスのA1Nを含む結晶が成長し、900℃以上で成長させると単結晶のA1N薄膜が成長する傾向にあるが、アモルファスのA1N薄膜、単結晶のA1N薄膜、いずれを成長させてもよい。

【0016】続いて、基板を1050℃に保持したまま で、TMAガスに加えて、TMG (トリメチルガリウ ム) ガスを徐々に流し、組成傾斜したAIGaN層を成 長させる。TMGおよびTMAのガス流量はマスフロー コントローラにより制御し、TMGのガスのガス流量を 時間の経過と共に徐々に多くし、同時にTMAガスの流 量を徐々に少なくして、TMGガスとTMAガスの合計 のガス量を常時ほぼ同一に調整してAlGaN層を成長 させる。そして最後にTMAガスを止めてGaN層が成 10 長するようにする。以上のようにして組成傾斜したA1 GaN層を2μmの膜厚で成長させる。なお傾斜組成A 1GaN層は最上層がGaNとなるようにしたが、特に 傾斜組成していれば最上層をGaNとする必要はない。 好ましくは最上層はX値がO.5よりも小さいAlxGa 1-xN層、さらに好ましくは0.3以下とする方が、そ のAlxGa1-xN層の上に結晶性の良い窒化物半導体層 を成長できる。

【0017】続いて、TMAガスを完全に止め、TMG ガス、アンモニアガスで1050℃にてGaN層を3μ 20 mの膜厚で成長させる。

【0018】成長後基板を取り出し、得られたGaN層の結晶性を評価するためダブルクリスタルX線ロッキングカーブの半値幅(FWHM: Full Width at Half Maximum)を測定したところ、1.5分と非常に結晶性に優れていることが判明した。またホール測定装置で結晶の移動度を測定したところ、900cm²/V・secと優れた値を示した。なおFWHMは小さいほど結晶性が良いと評価でき、移動度は大きいほど結晶性がよいと評価できる。例えばサファイア基板上にGaNをバッファ層として成長したノンドープのGaN単結晶層で3分~5分であり、また移動度は500~600cm²/V・secの範囲である。

【0019】 [実施例2] 実施例1において、SiC基板の上にAlN薄膜を成長させない他は同様にして<math>GaN 層を成長させたところ、FWHMは2分、移動度<math>800 cm $^2/V$ ・secであり、実施例1に比較して若干結晶性が劣っていた。

【0020】 [実施例3] 実施例1において、A1N薄膜成長後、温度を1050℃に保持したままで、TMA、TMGのガス流量を調節して、まずA10.9Ga0.1N層を0.2μm成長させる。続いてA10.8Ga0.2N層を0.2μm、A10.7Ga0.3N層を0.2μm・・・A10.2Ga0.8N層を0.2μm、A10.1Ga0.9N層を0.2μmの順に9層積層して、組成傾斜したA1GaN多層膜を1.8μmの膜厚で成長する。後は実施例1と同様にしてA10.1Ga0.9N層の上にGaN層を2μm成長したところ、得られたGaN層の結晶性は、実施例1とほぼ同一の値を示した。

【0021】[実施例4]実施例1において、傾斜組成させたA1GaN層を成長させた後、同じく温度を10

50℃に保持しながら、TMA、TMG及びアンモニア ガスでA10.2G a0.8N層を2µm成長させる。このA 10.2G a0.8N層のFWHMは2分、移動度は800cm ²/V・secであり、A1G a Nとしては非常に結晶性が よいことを示している。

【0022】 [実施例5] 図1は本発明の方法により得られたレーザ素子の構造を示す模式的な断面図である。 以下実施例5をこの図面を元に説明する。

【0023】厚さ500μmの6H-SiC基板1の (0001)面に、AlN薄膜2を50nm、AlN~ GaNまで組成傾斜させたn型AlGaN層3を2μm の膜厚で実施例1と同様にして積層する。なお、組成傾 斜AlGaN層3は好ましいn型とするためにSiをド ープしており、Si源としてシランガスを原料ガスと同 時に流しながらドープして成長した。

【0024】次に基板の温度を800℃にして、原料ガスにTMI(トリメチルインジウム)ガス、TMG、アンモニア、シランガスを用い、n型In0.05Ga0.95N層4を0.1μmの膜厚で成長した。

【0025】続いてTMIの流量を多くして、活性層としてノンドープIn0.2Ga0.8N層5を2nmの膜厚で形成して、単一量子井戸構造となるようにした。

【0026】次にTMIを止め、基板の温度を1050 ℃にして、原料ガスにTMG、TMA、アンモニア、p 型不純物ガスとしてCp2Mg(シクロペンタジエニル マグネシウム)を用い、Mgドープp型A10.15Ga0. 85N層6を0.1μm成長した。

【0027】続いてTMAの流量を多くして、Mgドープp型A10.3G a0.7N層7を0.1μm成長した。

【0028】最後にTMAを止め、Mgドープp型Ga N層8を0、5μm成長した。

【0029】以上のようにして窒化物半導体層を積層したウェーハを反応容器から取り出し、エッチング装置にて最上層のp-GaN層8より、組成傾斜n-AlGaN層3が露出するまでエッチングを行う。エッチング後、露出したn-AlGaN層3に負電極10を設け、最上層のp-GaN層にストライプ状の正電極11を設けた。

【0030】電極設置後、正電極のストライプに対して 垂直な方向でウェーハを劈開し、その劈開面に常法に従って誘電体多層膜よりなる反射膜を形成してレーザ素子 とする。図1はそのストライプ状の正電極11に垂直な 方向で劈開した素子の断面図を示している。なおこのレ ーザ素子は、しきい値電流密度500mA/cm²におい て、室温でレーザ発振を示し、出力5mWであった。これは組成傾斜したA1GaN層の上に成長した窒化物半 導体の結晶性が良く、さらに基板の劈開性による共振面 の形成が容易であったことによる。

【0031】このレーザ素子は以下の利点がある。まず 第一に基板にSiCを用いた場合、SiC基板は導電性 を有しているため通常の負電極はSiC基板に接して設 けられる。つまり正電極と負電極とが対向した状態とさ れる。しかし、SiCと窒化物半導体とはヘテロエピで ある。従ってSiCと窒化物半導体層との界面にヘテロ エピに起因する障壁が存在するため、素子のVf(順方 10 向電圧) が上昇する。一方、本発明によるレーザ素子は SiCという導電性基板を使用したにも関わらず、負電 極を基板側に設けず、敢えて窒化物半導体をエッチング して同一面側に設けた構造としている。従って、電流が SiCと窒化物半導体層との界面を流れないので、Vf の上昇を抑制できる。第二に組成傾斜させたAIGaN 層 3 は 1 μ m以上と厚く成長させることにより、負電極 を形成するためのコンタクト層、及び活性層の発光を閉 じこめるためのクラッド層にもなる。さらに第三にSi Cは従来のサファイア基板と異なり劈開性を有してい 20 る。このためSiCの劈開性を利用すれば、窒化物半導 体の劈開面をレーザ素子の光共振面とするのに非常に都

[0032]

合がよい。

【発明の効果】以上説明したように本発明の方法によると、結晶性の良い窒化物半導体層が得られる。例えば結晶のホール測定において、移動度が900cm²/V・secという値は窒化物半導体では非常に優れた値である。また本発明によると結晶性の良い窒化物半導体が得られるため、実施例5のように発光素子を作成した場合、発光出力の高い素子を得ることができ、その産業上の利用価値は大きい。

【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明の一実施例に係る方法により得られた 窒化物半導体レーザ素子の構造を示す模式断面図。

【符号の説明】

1····SiC基板

2····AlN薄膜

3・・・・Siドープn型AlGaN層

4・・・・Siドープn型In0.05Ga0.95N層

5 ・・・・ノンドープ I n0.2G a0.8N活性層

6 · · · · Mgドープp型Al0.15Ga0.85N層

7・・・・Mgドープp型A10.3Ga0.7N層

8····p型GaN層

10・・・・負電極

11・・・・正電極

【図1】

